PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-068451

(43)Date of publication of application: 25.03.1991

51)Int.CI.

B01J 23/89 B01D 53/36

21)Application number: 01-206485

(71)Applicant :

TOYOTA MOTOR CORP

TOYOTA CENTRAL RES & DEV LAB INC

22)Date of filing:

09.08.1989

(72)Inventor:

MATSUMOTO SHINICHI

KIMURA MAREO OZAWA MASAKUNI

54) PRODUCTION OF CATALYST FOR PURIFICATION OF EXHAUST GAS

57)Abstract

URPOSE: To enhance the exhaust gas purifying ability of a catalyst by coating a refractory carrier with a slurry contg. powder of a errovskite type double oxide and refractory powder supporting a noble metal and by drying and calcining the carrier to form the atalyst.

CONSTITUTION: Citric acid is added to an aq. soln. contg. compds. of the constituent elements of a perovskite type double oxide to repare a uniform aq. soln. This aq. soln. is evaporated to dryness and calcined to form powder of the perovskite type double oxide. In aq. slurry contg. the oxide powder and refractory powder (other than the oxide powder) supporting a noble metal is prepd. and a efractory carrier is coated with the slurry, dried and calcined to produce a catalyst for purification of exhaust gas. The pref. amt. mol) of the citric acid added is about 1.0-1.2 times the amt. of the perovskite type double oxide.

EGAL STATUS

Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's

lecision of rejection or application converted registration]

Date of final disposal for application]

Patent number]

Date of registration]

Number of appeal against examiner's decision of rejection]

Date of requesting appeal against examiner's decision of

ejection]

Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

9日本国特許庁(JP)

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-68451

fint. Cl. 3

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)3月25日

B 01 J 23/89 B 01 D 53/36

104 Å

8017-4G 8616-4D

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

②発明の名称 排気浄化用触媒の製造方法

②特 顧 平1-206485

②出 願 平1(1989)8月9日

@発明者 松本

伸 一 愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

加発明者 木村

使一一一一 愛知県豊田市 一希夫 一 愛知県愛知郡

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1 株式会

社豊田中央研究所内

@発明者 小澤

正 邦

優美

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1 株式

社豊田中央研究所内

⑦出 願 人

トヨタ自動車株式会社

愛知県豊田市トヨタ町1番地

⑦出 顋 人 株式会社豊田中央研究

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1

所

四代 理 人 弁理士 萼

外2名

明 細 有

1.発明の名称

排気浄化用触媒の製造方法

2.特許請求の範囲

- (2) ペロプスカイト型複合配化物を構成する各元素の化合物を含む水溶液にクエン酸を添加して均一な水溶液となし、該水溶液を蒸発・乾固した硬焼成してペロプスカイト型複合酸化物粉末を調製し、次いで該粉末と耐火性粉末(ペロプスカイト型複合酸化物粉末を除く)

とを含むスラリーを開製し、次いで該スラリーを耐火性担体上に塗布し乾燥後焼成して該耐火性担体上に混合粉末層を形成し、次いで 該混合粉末層に貴金属を担持することを特徴 とする排気争化用触媒の製造方法。

- (4) ペロプスカイト型複合数化物を構成する各元素の化合物を含む水溶液にクエン酸を添加して均一な水溶液となし該水溶液を耐火性粉末(ペロプスカイト型複合酸化物粉末を除く)

に含受させ、乾燥技能のして少なくとも表面につって、カイト型複合酸化物層を形成した 耐火性粉末を調製し、次ので該耐火性粉末を調製し、次ので該耐火性粉末を調製し、次ので該スラリーを 耐火性担体上に塗布し乾燥後焼成して該耐火性 性担体上に該耐火性粉末層を形成し、次ので 該耐火性粉末層に貴金属を担持することを特 徹とする排気浄化用触媒の製造方法。

3.発明の詳細な説明

〔産菜上の利用分野〕

本発明は排気浄化用触媒の製造方法、更に詳しくはペロプスカイト型複合铍化物を使用した後れた浄化性能を有する排気浄化用触媒の製造方法に関するものである。

〔従来の技術〕

希土郷元素、それ以外の他の遷移元素、アルカリ土類元素をどで構成されるペロプスカイト型複合酸化物は、耐熱性が高く、安価であり、又、自動車などの排気中の有容成分に対する触媒活性を有することから、排気浄化用触媒とし

化物又は該複合酸化物と同等物として担持されている排気剤化用触媒が開示されている。

特開昭 63-502950号公報には、モノリス 担体基材表面に、次の一股式:

 $A_{1-x}A'_{x}B_{1-y}B'_{y}O_{x}$

(式中のAは希土類金属、A'はCe,Pr。Sm。Eu,Sc。Bi,Pd,Ca,Sr及びBaからなる評から選ばれた1種の金属、BはFe,Zn。Sm。Mg,Co,Ni,Ti,Nb,V,Cu及びMn からなる評から選ばれた少なくとも1種の金属、B'はPt。Rb、Pd、Ru及びIrからなる評から選ばれた少なくとも1種の金属を示す)で表わされるペロブスカイト型複合酸化物及び次の一般式:

C_{1-z} C'_z F_{e,-m}D_mO₃

(式中のC は希土類金属、 C' は Sr 又は Ba、 D は Ti 又は V を示す)で畏わされる ペロプス カイト型複合酸化物からなる詳より選ばれた少 なくとも 1 種のペコプスカイト型複合酸化物の 粉末と、活性 アルミナ及び希土類金属酸化物粉 ての用途が提案されている。

例えば、特開昭 5 9 - 8 7 0 4 6 号公 報には、一般式 La 1-x Sr 1+x Co, -x Mex O, (Me は Pe, Mn, Cr, V, Ti から選ぶ一種の元素。 0 < x く1) で表わされるペロプスカイト型複合酸化物がらなる排気角化用触媒が開示されている。

特開昭 60 - 8 2 1 3 8 号公報には、 一般式La 1-x Sr 1+x Co + x O。 (Me は Fe , Mn , Cr , V , Ti から選ぶ一種の元素、 0 < x < 1) で扱わされるペロプスカイト型複合酸化物を触媒成分として用いる担持型触媒において、溶射による担持を行たう排気净化用触媒が開示されている。

又、排気浄化性能を更に向上させるため、ペロプスカイト型複合酸化物に、パラジウム、白金、ロジウムなどの貴金属を担持した排気浄化 触媒も提案されている。

例えば符開昭 62-282642号公報には、触 族成分として少なくとも Pd を含む排気浄化用無 族にかいて、前記 Pd がペロブスカイト型被合成

末とよりなるコート層を担持すると共に、 触媒 活性成分である白金、ロジウム及びバラジウム からなる少なくとも 1 種の金属又はその酸化物 を担持した排気浄化用触媒が開示されている。 【発明が解決しようとする課題】

本発明は上記従来技術にかける問題点を解決 するためのものであり、その目的とするところ は900で以上の高温域にかいても十分な浄化性 能を有し、耐久性に優れたペロブスカイト型複 合銀化物を含む排気浄化用触旋を容易に得るこ とができる製造方法を提供することにある。 〔課題を解決するための手段〕

すなわち、第一の本発明は、ペロプスカイト

火性担体上に該耐火性粉末層を形成し、次いで 該耐火性粉末層に貴金属を担持することを特徴 とする排気浄化用触媒の製造方法である。

本発明にかいては、ペロプスカイト型複合酸 化物を調製する際にクエン酸を添加することが 最大の特徴である。

タエン製の添加比率は得られるペロブスカイト型複合酸化物に対してモル比で 10~1.2 倍が好ましい。添加比率が上記下限値未満であると十分に均一な超成のペロプスカイト型複合酸化物が得られない。又、添加比率が上記上限値を越えると焼成が困難となるなどの不具合が生する。

ペコプスカイト型複合酸化物を構成する各元素の化合物としては、例えば硝酸塩などの水溶性塩が好ましいが、クエン酸を添加した場合に全体が均一溶液となるものであれば使用することができる。

ペロプスカイト型複合数化物(賃金属を含む) としては下記一般式: Ln_{1-x} AxB_{1-y} CyO,

(式中、 Ln は希土姆元素を扱わし、 A は T ルカリ土類元素を扱わし、 B は Ln 及び C 以外の 遷谷元素の 1 種又は 2 種以上を表わし、 C は貴 金属の 1 種又は 2 種以上を表わし、 0 < x < 1、 0 < y < 1 である) で表わされるものが好ましい。

耐火性粉末としてはアルミナ、シリカ、一般 式AB'O,、 LnAeO, 又は Ln, B'O, (式中、A はアルカリ土頻元素を扱わし、B'はTi, Zr 又 はHf を扱わし、Ln は希土類元素の1種又は2 種以上を扱わす)で扱わされるものが好ましい。

貴金属としては例えば Pd、Rh、Pt、Rn、Irが挙げられ、これらのうちの1種又は2種以上を担持するとよい。

ベロブスカイト型複合酸化物と耐火性粉末と の混合比、貴金属の担持量、スラリー濃度、焼成条件等の諸条件は適宜選択する。

耐火性担体は例えばコージェライトなどのセラミックス担体又はステンレススチールなどの 耐熱性メタル担体であってよい。その大きさや

- (2) 上記退合液をエパポレータにより蒸発・ 乾固し、たいで真空乾燥する。
- (3) 8000でで空気中で焼成し、ペロブスカイト型複合配化物粉末を調製する。

なか、(1)の工程については、各構成元素の プルコキシド化合物を加水分解した溶液にク エン設を添加し均一に溶解してもよい。

- I. 耐火性粉末への賃金属担持(賃金属担持は 下記Iの工程で行ってもよい)
 - (1) アルミナ、SrZrO。等の耐火性粉末に貴金腐浴液を含度させる。
 - (2) 上記粉末を乾燥し、場合によっては焼成して貴金賞を担待させる。
- 1. 耐火性担体への塗布
 - (i) I 及び I で調数した各份末と水、ジルコニアソル等のパインダーとを復合し、粘度 200~300 cps のスラリーを調製する。
 - (2) 耐火性担体(例えばコージェライト質セ ラミックス又は耐熱性金属からなるハニカ ム担体)にスラリーを流し込み、余部のス

形状は適宜選択する。形状としては例えばペレット状又はモノリス状が挙げられる。モノリス状の耐火性担体が実用上部合がよい。

〔作 用〕

(実施例)

以下の実施例及び比較例にかいて本発明を更に詳細に説明する。なか、本発明は下記実施例に限定されるものではない。

<基本操作1>

- 1. ペコプスカイト型複合敏化物の調整
- (1) 各構成元素の水溶性塩(硝酸塩など)の水溶液にクェン酸を添加し溶解する。

ラリーを空気流で吹き払い、 乾 後 徒焼成ナ

(3) 『で耐火性粉末に貴金属を担持しない場合には、次いで耐火性担体を貴金属 存液に 受演して、その表面の混合粉末層に貴金属 を担持させる。

<基本操作2>

- 1. 耐火性粉末上へのペロプスカイト型複合酸化物の調整
 - (1) 耐火性粉末に、基本操作1の1-(1)の溶液を含度させる。
 - (2) 基本操作1の1-(2)と同じ。
 - (3) 基本操作1の1-(3)と同じ。
- I. 耐火性粉末への貴金器担持(貴金属担待は 下記Iの「穏で行ってもよい)
- (1) 基本操作1の『一(1)と同じ。
- (2) 基本操作1の1-(2)と同じ。
- 1. 耐火性担体への塗布
- (1) 基本操作1の1-(1)と同じ。
- (2) 基本操作1の1-(2)と同じ。

(3) 基本操作1の1-(3)と同じ。

突 施 例 1

- (1) 'La(NO₃)3・6 H₂O 390 g、Sr(NO₃)₂
 21 g、Fe(NO₃)3・9 H₂O 2 4 2 g、Co(NO₃)3・
 3 H₂O 1 1 4 g 及び Pd(NO₃)₂ 2 3 g を純水 1
 e^{*} に容解する。
- (2) クエン酸 (C₄H₄O₇・H₂O) 5048 を純水 1 A に溶解する。
- (3) (1) の溶液と(2) の溶液とを混合し、スターラ て攪拌する。
- (4) エパポレータに混合溶液を入れ、60~80 ての水浴中で蒸発・乾固する。
- (5) 固形物を真空乾燥器に移し、約70℃で12時間真空乾燥する。
- (6) これを大気中で300でで3時間仮焼する。
- (7) 仮焼物を更にらいかい似て粉砕し混合する。
- (8) これを大気中で 8 0 0 ℃で 1 0 時間焼成して、 平均粒径 5 µm の La a s Sro.1 Fe a 6 Co a.29 Pd a.01 O 2 の組成比を有する粉末 A を得た。
- (9) 市版の Sr2rO。 粉末(表面積 1 B ポノリ、平

した。

- (2) Q 5 重量 4 硝酸パラジウム 水溶液にアンモニア水を加えて pH 8~1 D に調整する。
- (3) 実施例1の1-(3), (3)と同様の工程でハニーカム担体上に、Lau, Sru, Peu, Cous, Pduo, O, 居を形成した SrZrO, 粉末を塗布した。
- (4) ハニカム担体を(2)の溶液に含度させ、途布 層に Pd を 0.5 重量が担持した。

実施例 3

実施例1と同様の方法で以下の組成比を有するペロプスカイト型複合酸化物粉末を調製した。 貴金属塩はPd(NO₃)₂、Rh(NO₃)₃、Pt(NH₃)₂ (NO₂)₂及びRuCl₂を用いた。

B : Lac. Src. 1 Coc. , Fes. Pdc. os Rh a. oz Us

C: Lan, Sro. 1 Con. 2 Fea. 9 Pdo. on Ptn. o. O.

D : Lags Src. 1 Coc. 2 Fec. 4 Pd c. 03 Ru c. 02 Us

E : La . . Ce . . Co . . Fe . . Pd . . U .

均位径 7 μm) K Q 5 重量 5 硝酸パラジウム容 液を含浸させた。

- 00 上記粉末を大気中で110℃で10時間乾燥 し、次いで600℃で3時間焼成して、Pdを a.5 重量多含有するSrZrO,粉末を得た。
- (1) 上記(B)と (1) で得た粉末を1対1の重量比で 混合し、5いかい被で混合粉砕する。
- (2) 四で待た混合粉末100重量部、 固形分10 重量多のジルコニアゾル 7 0 重量部及び水100 重量部を混合してスラリーを調製する。
- (B) 市販のコージュライト質ハニカム担体(400 セルノインチ²) に(B)のスラリーを加し込み、 余分のスラリーを空気流で吹き払い、 500 で 2 時間乾燥し、 650 でで 8 時間焼成して実 施例 1 の触媒 1 A を得た。

突施例 2

(1) 実施例1 と同様の混合溶液1 - (3)を SrZrO, 粉末に含受させ、1 - (5)~ (8)と同様の工程で SrZrO, 粉末上に実施例1 と同様の組成比を 有するペロプスカイト型複合없化物層を形成

又、耐火性粉末としては4 重量多のLa₂O₃及 び30重量多のCeO₂を含む活性アルミナ粉末を 用いた。そして以下の如く貴金属を担持した。

B': 0 2 重量 # Pt

C': 002 世量 # Rh

D²: a 5 重量 5 Pd 、 a 2 重量 5 Rh

E': 0.2 重量 # Pt 、 0.0 2 重量 # Rh

上記B~Eの粉末とB~E′の粉末とを超合せて用い、実施例1と同様にハニカム担体上に塗布して実施例2の触媒1B~1Eを得た。

実施例 4

実施例2と同様の操作で、実施例3と同様の操作で、実施例3と同様の操作で、実施例3と同様のアルミナ粉(を)を)を)を対した。大変に担持せず)をつきを選進した。大いで実施例3と同様の貴金属とではからように、それぞれの貴金属水溶液とった。とはなるとはなるとの検索2日~2日を調製した。

比較例1

実施例1と同様のハニカム担体に、貴金属を含まないペロプスカイト型複合酸化物粉末 Lao., Sra., Feo., Coo., O。を塗布した触媒1a及び、実施例1と同様のハニカム担体に実施例5のLa₂O₂, CeO₂ 含有アルミナを塗布し、Pdを a 5 重量 f 、Rh を a 0 2 重量 f 担持した触媒1bを調製した。

比較例 2

実施例 1 - (1) と同一組成の溶液 1 € に 1 0 重量 5 のアンモニア水を加えて中和し、共花版物を得た後それを水洗し次いで沪過後乾燥し、800 でで 1 0 時間焼成してペロブスカイト型複合設化物を得た。以下、実施例 1 と同様にして触旋 1 c を得た。

<性能比較試験1>

実施例 1 ~ 4 の触媒 1 A~ 1 E 及び 2 A~ 2 E、並びに比較例 1 ~ 2 の触媒 1 a~ 1 c をコンパータに装着し、下記組成のリッチガスとリーンガスを 5 分向隔で切り換えて、 900 C で 3 0 分、7 5 0 C で 3 0 分のサイクルを 5 0 回線り返して

第1表 50%の浄化率を示す温度(で)

1	进 族	нс	CO	NOx
	1 A	2 2 5	2 1 2	2 2 5
	1 B	2 2 3	2 1 2	2 2 4
哭	1 C	226	215	2 2 1
施	1 D	223	2 1 3	2 2 2
97	1 E	220	2 1 1	2 2 4
0	2 A	219	210	2 2 1
触	2 B	220	212	2 1 9
	2 C	220	210	2 1 5
踩	2 D	2 2 1	2 1 5	2 2 0
	2 E	2 2 0	2 1 3	2 2 1
比較	1 a	2 4 1	232	5 4 7
比較例の触媒	1 b	2 4 0	2 4 5	2 5 1
胜媒	1 ¢	2 3 5	2 3 1	2 4 5

<性能比較試験2>

触族 2 A 及び 1 a の仕様で 1.7 ℓ の容量の触 族を金属製容器 に押入れたコンパータを、2 ℓ 耐久した触媒を、同様のガスを用いて 2 砂湖隔でガスを切り替えながら、昇温試験を行った。

y :	ァチガ:	ス	リーンガス
co	4. 7	\$	0.7 %
0,	Q 6 5	\$	4.65 %
NO	<u>0</u> 1 2	%	0.12%
H ₂	0 2 3	%	0.23 %
C,H,	Q 1 6	5	0.16%
CO2	1 0	\$	10 %
H ₂ O	3	\$	3 %

結果をHC、CO及び·NOxの各成分が50多の 静化率を示す温度として下記第1表に示す。

のエンジンの排気系に取り付け、触媒入ガス風度 850 ℃、床温度 900 ℃で 200 時間耐久試験 後、同エンジンで触媒入ガス温度 400 ℃で HC、CO及び NOx の争化率を測定した。 結果を下記第2 表に示す。

第2表 HC、CO及びNOxの 浄化率(多)

触鉄	нс	cσ	NOx
2 A	B 2	8 5	6 3
1 a	67	. 73	4.4
1 b	7 5	7 8	7 9

く性能比較試験3>

実施例1と比較例2のペロプスカイト型複合 酸化物を空気中で800℃で10時間酸化処理した後、X線回折を行い、又その表面積を納定することにより均一性を評価した。結果を下記第3表に示す。

第 3 表 均一性の評価結果

ベロブスカイト型 複合数化物	X級回折	表面積 *(㎡)
突施例1	ペロプスカイト単相	1 0.5
.比較例2	一部 SrCO; 未知ピーク	5. 7

数値が大きいのは散粒子状のペロプスカイト 相が生成している証拠である。

前記第1表より、実施例の触媒は比較例の触媒に比べて50岁の存化率を示す温度が低いことが利る。又、前記第2表から明らかな如く、突施例の触媒は比較例の無とから明られて、CO及びNOxの存化率が高い。これにもの理由は第3表のように、本発明の方法では、型を使用するためでは、ないものが得られるとによる。

更に本発明の方法においては、ペロプスカイト型複合酸化物と耐火性粉末とを組合せて使用

ーン側ではペロプスカイト型複合酸化物粉末は シンタリングを起し、析出していた固岩Pd は - 再び固溶し、これは活性低下の原因となる。し かし、シンタリングを起していた析出 Pd は再 分散するのでこれは活性増大の原因となる。総 合的にぶると、ペロプスカイト型複合軟化物粉 末に Pd を担持した触媒はリッテ角の方が活性 が高い傾向がある。 第1回(g)~(i)はペロプスカ イト型複合酸化物粉末とそれ以外の耐火性粉末 とを組合せて使用し、これらに Pd を担持した 触媒の例であり、本発明の方法によって得られ る触媒に相当する。本発明の方法ではクエン観 を使用するので得られるペロプスカイト型複合 段化物は均一旦つ世粒子状である。又、適する 耐火性粉末と併用されているので、リッチ确及 びリーン側の両方でシンタリングを起さない。 更に、リッチ側では析出 Pd が、リーン側では 再分散 Pd が各々活性を向上させるので、リッ ナ個及びリーン側の両方で高活性なものとなる。 (発明の効果)

し、これらの片方又は両方に貴金属を担持する ため、リッチ側及びリーン側の両方の雰囲気に かいて使れた存化性能を示す。これを第1回に より説明する。

第1図は貴金属として Pd を使用した場合の 各種排気浄化用触媒の雰囲気の変化による性状 変化を示す。第1図(a)~(c)は耐火性粉末として アルミナを用いてアルミナに Pd を担持した触 媒の例である。新品(a)のとき分散していたPd はリッチ側ではシンタリングを起し、リーン側 ては再分散する。それ故、この触媒はリーン側 ては活性が高いが、リッチ側では活性が低い。 第1図(d)~(f)はペロプスカイト型複合酸化物粉 末にPd を担持した触族の例である。新品(d)の ときはPdの一部は折出し、他はペロプスカイト 型複合敏化物粉末中に固溶している。そして、 リッチ側ではペロプスカイト型複合酸化物粉末 及び析出 Pd はシンタリングを起し、これは活性 低下の原因となる。しかし、固裕 Pd は析出す るのでこれは活性増大の原因となる。 又、り

本発明の排気 学化用 触 供 の 製造 方法 は 上述 の 如 き 構成 を 有 する ため、 本 発明 の 方法 に よって 得 られる 触媒 は 以下 の よ う な 種 々 の 効果 を 奨する。

ベロブスカイト型複合数化物は組成が均一で 安定であり、且つ微粒子状であって表面積が大 きく、これにより触葉の耐久性及び活性が向上 する。

且つ耐久性に使れている。特に貴金属としてPd を使用する場合にはPd はリーン側で PdO と なり高分散化されるという特色を生かすことが できるので実用上の利点がある。

4.図面の簡単な説明

第1回は貴金属としてPd を使用した場合の 各種排気浄化用触媒の雰囲気の変化による性状 変化を示す説明図である。

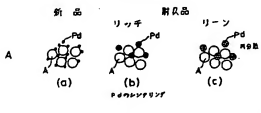
トヨタ自動車株式会社 特許出顧人 同 株式会社 盘田中央研究所

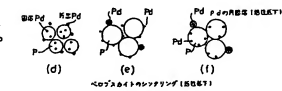
(ほか2名)



第 1 剪

Pdの状度





(P+P') (9) PMのきる: サッチで高地数

A: Al2O3 P: Lags Sray Feas Coa4O3 P: SrZrO3